

0 Offenlegungsschrift 26 57 943

Aktenzeichen: P2657 943.1

Anneldelaa: 21 12 76

 D
 Anmeldetag:
 21.12.76

 D
 Offenlegungstag:
 22. 6.78

① Unionsprioritāt:
② ② ③ ① —

Bezeichnung: Verfahren zur Herstellung von offenporigen polymeren Materialien

Anmelder: Vsesojuznyj nautschno-issledovatelskij institut sintetitscheskich smol,
 Wladimir (Sowjetunion)

Wertreter: Schiff, K.L.; Füner, A.v., Dr.; Strehl, P., Dipl.-Ing.; Schübel-Hopf, U., Dr.;

Ebbinghaus, D., Dipl.-Ing.; Pat.-Anwäite, 8000 München

Erfinder: Larionov, Anatolii Ivanovitsch: Kulikov, Jurii Androjovite

Erfinder:

Larionov, Anatolij Ivanovitsch; Kulikov, Jurij Androjevitsch; Wladimir;
Zetkova, Nina Petrovna, Orechowo-Suesow Moskowskoj oblasti;
Rytschagova, Klavdia Alexandrovna, Wladimir (Sowjetunion)

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht zu ziehende Druckschriften:

DE-AS 13 00 233 DE-OS 23 03 750

DE-OS 21 42 993 DE-OS 15 04 787

US 37 84 490

### PATENTANSPRÜCHE

- 1. Verfahren zur Herstellung von effenporigen polymeren Materialien durch Pressen eines pulverförmigen thermoplastischen Polymers bei einem Druck von 10 bis 250 kp/cm<sup>2</sup>, dadurch gezemmgelohnet, das man das Pressen des thermoplastischen Polymers in Gegenwart einer in einer Kenge von 5 bis 30 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers genommenen organischen poleren Flüssigkeit, deren Siedepunkt 5 bis 20°C über dem Erwsichungspunkt des thermoplastischen Polymers ließt, durchführt unter anschliegender Wermebehandlung der erhaltenen Masse beim Erwsichungspunkt des thermoplastischen Polymers mit einer Durchwarmungsgeschwindigkeit der Kasse von 20 bis 190°C/min.
- 2. Verfahren nach inspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das nach der Wärmebehandlung das erhaltene Material mit Wasser gewaschen wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1-2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, das das Pressen des pulverförmigen thermoplastischen Polymers auch in Gegenwart von Kaliumhydrogenkarbonat, genommen in einer Menge von 1 bis 600 Gewichtsteilen auf 100 vewichtsteile des thermoplastischen Polymers, durchgeführt wird.
- 4. Verfahren nach inspruch 1-3, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß man die organische polare Flüssigkeit in einer Menge von 10 bis 20 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermo-

plastischen Polymers nimet.

- 5. Verfahren nach inspruch 1-4, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Wärnebehandlung der erhaltenen Wasse beim Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers mit einer Durchwärmungsgeschwindigkeit von 30 bis 80°C/min durchgeführt wird.
- 6. Verfahren nach Anspruch 1-5, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, das man als organische polare Flüssigkelt Dimethylformamid verwendet.
- 7. Verfahren nach anspruch 1-5, <u>dadurch gekennzeichnet</u>,
  das man els organische polare Flüssigkeit ein-, zwei-, dreiwertige Alkohole, Ketone und chlorierte Kohlenwasserstoffe,
  individuell oder in Kombination miteinander genommen, verwendet.
- 8. Verfahren nach Anspruch 3, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, dug man das Kaliumhydrogenkarbonat in einer Lenge von 200 bis 400 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile..des thermoplastischen Folymers verwendet.

#### PATENTANWALTE

## SCHIFF V. FÜNER STREHL SCHÜBEL-HOPF EBBINGHAUS

#### MARIAHILFPLATZ 2 & 3, MÜNCHEN 90 POSTADRESSE: POSTFACH 95 01 60, D-8000 MÜNCHEN 95

2657943

Wsesojusnyj Nautschno-Issledowatelskij Institut Sintetitscheskich smol

KARL LUDWIG SCHIFF DIPL. CHEM. DR. ALEXANDER V. FÖNER DIPL. ING. PETER STREHL DIPL. CHEM. DR. URSULA SCHÖBEL-HOPF DIPL. ING. DIETER EBBINGHAUS

TELEFON (089) 482054 TELEX 5-23555 AURO D TELEGRAMME AUROMARCPAT MÜNCHEN

DA-17626

21. Dezember 1976

## VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON OFFENPORIGEN PJLYMMEEN MATCHIALIEN

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf Verfahren zur Herstellung von offenporigen polymeren Materialien.

Die genannten offenporigen polymeren Laterialien finden breite Verwendung in verschiedenen Bereichen der Industrie und Technik.

So werden sie, beispielsweise als gasdurchlässiges Isolierund Konstruktionsmaterial, in der Elektro- und Radiotechnik,im
und
Schiffbau, der Kraftfahrzeug- und Flugzeugindustrie im Maschinenbau verwendet. Von großem Interesse sind solche Materialien
als pneumatische Geräuschdämpier im Maschinenbau. Die Elemente
des Dämpfers, beispielsweise aus porigem Polyäthylen, sind besonders wirksam hinsichtlich der Geräuschdämpfung. Sie sind
kompakt, betriebssicher und billig in der Herstellung.

Die porigen Polyäthyleneiemente können als Druckmischer bei der Reinigung von Abwässern sowie zur Belüftung von Wasserbecken. Seen und Flüssen zum zeitweiligen Ausgleich der Saucrstoffverluste verwendet werden.

Granulat aus porigem Polyäthylen kann als Träger von flüsder sigem Extraktionsmittel bei flüssigen Extraktion von Ketallen aus Trüben mit Extraktionsmittel verwendet werden.

Fine besonders breite Verwendung finden die offenporigen polymeren Materialien in Form von Filtern für Gase und verschiedene Flüssigkeiten, darunter auch aggressive.

Es werden gegenwärtig an die Esterielien für Filter immer höhere Forderungen gestellt. Sie sollen eine hohe Porigkeit mit vorgegebenen Porenabmessungen, Fehlen von geschlossenen und Sackporen, gerichtete porige Struktur Fehlen von geschlossenem Film an der Oberfläche besitzen.

Gegenwärtig verwendet man breit für diesen Lack in der Technik porige Katerialien auf der Basis von thermoplastischen Polymeren wie Polyvinylchlorid, Polyäthylen, Polytetrafluoräthylen, Polyamid, Polystyrol und andere. Zu einer besonders weiten Verbreitung gelangten durch hohe Betriebseigenschaften und niedrige Kosten des Behstoffes das Polyvinylchlorid und Polyäthylen. Die Beständigkeit des Polyäthylens gegen viele aggressive Medien bedingt wertvolle Bigenschaften des porigen Polyäthylens als Filtermaterial. Durch genügend hohe Festigkeit, chemische Trägheit des Polymers, gute Bearbeitbarkeit, die Fähigkeit, verschweißt zu werden, rechnet man dieses Katerial zu hochwertigen Filterelementen universeller Verwendung.

In allen Fallen besitzen die Polyathylenfilterelemente

eine hohe Leistungsfähigkeit, hohe Filtrierwirkung und gute Regenerierbarkeit.

Es besteht eine Reihe von Verfahren zur Herstellung von offenporigen polymeren Katerialien.

Die Verfahren bestehen hauptsächlich in der Sinterung des geformten pulverförmigen thermoplastischen Polymers in der Form oder in der Warmekammer mit Konvektionsheizung bei der Verwendung des genannten Eaterials in Form von gepreßtem Halbzeug (siehe US-PS 3048537).

Es sind auch Verfahren bekannt, in denen man ein gepregtes Halbzeug des pulverförmigen thermoplastischen Polymers, dem ein feinverteilter löslicher Füllstoff zugegeben ist, einer Sinterung unterwirft und anschliegend den Füllstoff auswascht (siehe Zeitschrift "Plastische Massen", 1963, Nr. 7,64 in Russiehh).

Als thermoplustische Polymere verwendet man breit beispielsweise Polyathylen hoher und niedriger Dichte, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Kopolymerisate von Styrol.

Als lösliche Fullstoffe verwendet man beispielsweise Stärke (siehe US-PSen 2676929, 2542527), Kochsalz (siehe GB-PS 853668), Talk (siehe US-PS 2981979). . .

Diese Verfahren weisen wesentliche Nachteile auf. Die nach diesen Verfahren erhaltenen porigen polymeren Materialien weisen begrenzte Dicke der Erzeugnisse (nicht über 10 mm), ungeordnete und ungleichmäßige anordnung der Poren, geschlossene und

809825/0533

- \* -(·

Sackporen, geschlossene technologische Rinden an der Oberfläche des Materials und Fehlen gerichteter poriger Struktur auf.

Die Verfahren weisen unvollkommene Technologie auf. Sie und sind durch lang dauernde technologische Operationen großen Energie- und Arbeitsaufwand gekennzeichnet. Außerdem verwendet man in Verfahren, die mit Talk und Stärke als löslicher Füllstoffe arbeiten, starke Säuren zum Auswaschen dieser Füllstoffe aus den erhaltenen Haterialien.

Es ist auch ein Verfahren zur Herstellung von offenporigem polymerem Material bekannt (siehe OB-PS 212572), welche auf der Verwendung von thermoplastischen «-Olefinpolymeren, beispielsweise Polypropylen, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Polybuten, Binschlüssen, beruht. Man verwendet auch Gemische dieser Polymere. Nach diesem Verfahren prest man die Polymere in pulveriger Form unter Druck, beispielsweise 10 bis 250 kp/cm<sup>2</sup> beim Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers, bei etwa 150°C, während 40 bis 90 Minuten. Die Pregdauer hängt von der Dicke des herzustellenden Erzeugnisses ab.

Zwecks Erzielung höherer Porigkeit sieht das Verfahren die Zugabe zu dem pulvergörmigen Polymer eines wasserlöslichen körnigen Füllstoffes, vorzugsweise von Kochsalz, vor, welches nach dem Pressen des Erzeugnisses mit Heigwasser ausgewaschen wird.

Nach diesem Verfahren erhält man ein offenporiges polymeres

Material mit hohen physikalisch-mechanischen Kennwerten. Dieses Material entspricht jedoch nicht den an die Filterelemente gestellten Forderungen. So ist es nach diesem Verfahren unmöglich, ein offenporiges Katerial mit großer Dicke der Erzeugnisse (über 10 mm) zu erhalten, weil man die Wärmebehandlung der gepreßen Halbzeuge mit geringer Durchwärmungsgeschwindigkeit durchführt. Das nach diesem Verfahren erhaltene Katerial besitzt neben den durchgehenden Poren geschlossene und Sackporen. Die Foren selber sind in dem Material ungeordnet und ungleichmäßig angeordnet. Außerdem bilden sich an der Oberfläche des Materials geschlossene technologische Rinden, die die Gas- und Wasserdurchlässigkeit bedeutend senken.

Es besteht ein anderes Verfahren zur Herstellung von offenporigem Material (siehe "Plastische Massen", 1963, Nr. 7, 64
in Russisch), welches sich von dem vorhergehenden Verfahren dadurch unterscheidet, daß das Pressen des Halbzeuges bei Zimmertemperatur durchgeführt wird unter anschließender Warmebehandlung der erhaltenen Masse beim Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers. Die Warmebehandlung wird in der Thermokammer
durchgeführt. Dieses Verfahren ist leistungsfähiger, es haften
aber auch ihm die genannten Nachteile an.

Zweck der vorliegenden Erfindung ist es, die genannten Nachteile zu vermeiden.

Der Erfindung wurde die Aufgabe zugrundegelegt, die Bedingungen der Durchführung des Prozesses in dem Verfahren zur Herstellung von offenporigen polymeren Materialien derart zu verändern, das das erhaltene Material eine offenporige gerichtete Struktur ohne geschlossene und Sackporen bei einem breiten Sortiment der erhaltenen Frzeugnisse aufweist.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, das ein Verfahren vorgeschlagen wird, welches darin besteht, das man das Pressen des
pulverförmigen thermoplastischen Polymers bei einem Druck von
10 bis 250 kp/cm² durchführt. Kan führt erfindungsgemäß das
Pressen des thermoplastischen Polymers in Gegenwart einer in
einer Kenge von 5 bis 30 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile
des thermoplastischen Polymers genommenen organischen polaren
Flüssigkeit, deren Siedepunkt 5 bis 20°C über dem Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers liegt, durch unter aneschließender Warmebehandlung der erhaltenen Kasse beim Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers mit einer Durchwarmungsgeschwindigkeit der Masse von 20 bis 190°C/min.

Als thermoplastisches Polymer kommen beispielsweise pulverförmiges Folyäthylen hoher Dichte, Polyäthylen niedriger Dichte, Polyvinylchlorid, Polypropylen, Polyamid, Äthylen-Propylen-Cound polymerisate, Polystyrol in Frage, Diese Polymere können sowohl individuell als auch in Gemisch verwendet werden.

Das gewählte Druckintervall bewirkt die notwendige Verdichtung des Pulvers des thermoplastischen Polymers unter Herbeiführung eines Kontaktes zwischen den einzelnen Pulverteilchen Eine weitere Druckerhöhung über 250 kp/cm² führt zu einer übermäßigen Verdichtung der Pulverteilchen, was seinerseits zur Bildung einer geschlossenen Struktur des Katerials unter Verformung der einzelnen Pulverteilchen des thermoplastischen Polymers führen kann.

Bei der anschließenden Wärmebehandlung der durch das Pressen erhaltenen Masse bei dem Erweichungspunkt des thermoplastischen Materials wird der notwendige Verschmelzungsgrad der Pulverteilchen des thermoplastischen Polymers herbeigeführt. Wenn die genannte Temperatur niedriger als die gewählte liegt, so wird unter diesen Bedingungen der notwendige Verschmelzungsgrad nicht herbeigeführt, was zur Zerstörung des fertigen Materialsführt. Liegt diese Temperatur über der gewählten, so kommt es zu einer Verschmelzung der Pulverteilchen zu einem Ganzstück unter Bildung von vollständig geschlossenen Poren.

Das Vorliegen der organischen polaren Flüssigkeit in der kasse macht es möglich, ihre Durchwärmung mit hoher Geschwindigkeit durchzuführen, weil die polaren organischen Flüssigkeiten gegenüber den thermoplastischen Folymeren eine bessere Wärmeleitfähigkeit sowie Polarität aufweisen. Der gewählte Bereich der Geschwindigkeit der Durchwärmung der Masse ist für die Wärmeeinwirkung auf diese Masse ausreichend. Er gewährleistet die Herstellung eines Materials mit dem notwendigen Komplex der physikalisch-mechanischen Kigenschaften während einer kurzen Zeitdauer. Dadurch wird der technologische Herstellungsprozeg des Materials in bedeutendem Mage intensiviert. Eine

Senkung der Geschwindigkeit, das heigt eine längere Temperatureinwirkung führt zu einer teilweisen Destruktion des Polymers. Eine weitere Erhöhung der Durchwärmungsgeschwindigkeit ist mit technischen Schwierigkeiten verbunden.

Augerdem umhüllt die der Lasse zugegebene organische polare Flüssigkeit die Teilohen des thermoplastischen Folymers.
Somit fehlt in dem gepregten Laterial Luftmedium, welches bei
der Wärmebehandlung des Folymers seine Oxydation bewirken könnte. Diese Oxydation, die bei der Herstellung von offenporigen
thermoplastischen Laterialien nach den bekannten Verfahren
beobachtet wird, ruft eine Verschlechterung der physikalischmechanischen Eigenschaften der erhaltenen offenporigen Erzeugnisse bevoor.

Während der Wärmebehandlung nach dem erfindungsgemäßen Verfahren bewirkt die organische polare Flüssigkeit beim Sieden auch das Fehlen des Kontaktsder Polymerteilchen mit der Luft.

Die organische polare Flüssigkeit wird sogemählt, das ihr Siedepunkt höher als der Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers liegt.

Wenn der Siedepunkt der organischen polaren Flüssigkeit niedriger als der Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers liegt oder diesem gleich ist, so trennen sich beim Sieden der Flüssigkeit die Pulverteilchen und die gepregte Masse zerfällt, ohne den Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers erreicht zu haben.

Wenn der Siedepunkt der organischen polaren Flüssigkeit

den Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers um mehr als 20°C übersteigt, so kommt es bei deren Sieden zur Sprengung der Brücken zwischen den Tellchen des thermoplastischen Polymers, gebildet durch dessen Erweichen, und man beobachtet in der :gepreßten Masse Risse und Brüche. Im dem Falle, wenn der Siedepunkt der organischen polaren Flüssigkeit den Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers erheblich übersteigt, backt die gepreßte Masse zu einem Ganzstück zusammen,, welches keine offenen Poren aufweist.

Die organische polare Flüssigkeit ist dem pulverförmigen
Thermoplast in einer Menge von nicht weniger als 5 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers zu zugeben, weil eine geringere Menge derselben die vollständige Benetzung aller Pulverteilchen in der Masse und die gleichmäßige
Durchwärmung des Materials bei der Wärme, behandlung nicht gewähr
leistet.

Die Zugabe der polaren Flüssigkeit in einer Kenge von mehr als 30 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Katerials ist nicht zweckmäßig, weil sie in diesem Falle den Kontakt zwischen den Teilchen des thermoplastischen Katerials verhindern wird.

wie oben hingewiesen, machte es das Vorliegen in der erhaltenen Masse der organischen polaren Flüssigkeit zum Unterschied von den bekannten Verfahren möglich, die Durchwarmung des thermoplastischen Polymors mit hoher Geschwindigkeit (20 bis 190°C/min) durchzufuhren, was beim Fehlen in der Masse eines solchen Zusatzes unmöglich ist.

Es ist die Verwendung von Wasser als polare Flüssigkeit zur Durchführung der Durchwärmung mit hoher Geschwindigkeit einer thermoplastischen kischung auf der Basis von Perlpolystyrol bekannt, welches Isopentan als Schaummittel enthält. In diesem Falle erhält man geschäumten geschlossenporigen Schaumstoff, der keine offenen Poren aufweist. Darauf basierend, war es naheliegend zu erwarten, das man durch die Wahl der notwendigen polaren Flüssigkeit für pulverförmige thermoplastische Polymere bei hoher Durchwärmungsgeschwindigkeit ein geschlossenporiges oder Ganzstückmaterial erhält.

Es hat sich jedoch erwiesen, daß die Zugabe der organischen polaren Flüssigkeiten zum pulverförmigen thermoplastischer Polymer nicht nur eine hohe Durchwärmungsgeschwindigkeit des thermoplastischen Polymers gewährleistet, sondern auch die Bildung eines offenporigen polymeren Materials mit einer Struktur bewirkt, welche eine von der Mitte zur Peripherie hin gerichtete Anordnung der vollständig offenen Kanale und Poren aufweist.

Gleichzeitig damit wurde im Haterial ein volliges Fehr. Len von Sackporen nachgewiesen.

Dies ist darauf zurückzuführen, das es bei dem gewählten Kombinieren der organischen polaren Flüssigkeiten mit pulverförmigen thermoplastischen Polymeren beim Durchwärmen der erhaltenen Masse mit hoher Geschwindigkeit zur Verbindung der einzelnen Teilchen des thermoplastischen Polymers bei seiner Erweichung durch die von der polaren Flüssigkeit abgegebene Wärme kommt. Die polare Flüssigkeit siedet innerdrin und tritt aus der erhaltenen Lasse in Form von Dämpfen, die auf ihrem Wege gerichtete Kanale zwischen den Teilchen des thermoplastischen Polymers bilden. Die gebildeten Kanale weisen eine Richtung, die der Tanderungsrichtung der polaren Flüssigkeit entspricht, nümlich von der Mitte zur Peripherie des erhaltenen Laterials hin, auf. Dabei fehlen auch die Bedingungen für die Bildung von Sackporen und geschlossenen Poren in dem erhaltenen Material.

Das Vorliegen von Spuren der organischen polaren Flüssigkeit in dem orhaltenen offenporigen Material verhindert in einigen Fellen seine Verwendung als Filtriermaterielien.

Deshalb führt man zweckmäßig zur Entfernung der Spuren der organischen polaren Flüssigkeiten nach der marmebehandlung die Wasche des erhaltenen Materials mit Wasser durch.

In vielen Fällen ist es notwendig, ein offenporiges
thermoplastisches Material mit streng bestimmter Größe der
offenen Poren zu erhalten. Ein solches Material soll dabei
einen hohen Porigkeitsgrad und ein breites Porengrößeintervall
aufweisen. Für die Herstellung von offenporigen thermoplastischen Materialien mit solchen Eigenschaften ist in dem erfindas
dungsgemäßenVerfahren Pressen des pulverförmigen thermoplastischen Polymers in Gegonwart von Kaliumhydrogenkarbonat in einer
kelege von 1 bis 600 Cewichtsteilen auf 100 Gewichtsteilen des

thermoglastischen Polymers vorgeschen. Um ein offenporiges katerial mit unterschiedlicher Porengröße, beiszielsweise von 5 /m, 10 /m, 20 /m, 150 /m, 80 /m, usv., zu erhalten, nimmt men das Keliumhydrogenkarbonat in bestimmter Kenge und mit bestimmter Teilchengröße in abhängigkeit von der gewünschten Porengröße des fertigen offenporigen Materials.

Das gewählte Intervall der Konzentration des kaliumhydrogers karbonats gewährleistet die Erzielung der notwendigen vorgegebenen Gesantporigkeit des offenporigen Materials, die in einem Bereich von 20 bis 80% erzielt werden kann.

Im Falle der Verwendung von Kaliumnydrogenkarbonat in einer Menge von weniger als 1 Gewichtsteil ist es unmöglich, dieses über das ganze Volumen des zu erhaltenden Materials zu verteilen weshalb der Hauptsinn seiner Verwendung verlorengeht.

Im Felle der Verwendung von Kaliumhydrogenkarbonat in einer Menge von mehr als 600 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteilen des thermoplastischen Polymers wird das Kaliumhydrogenkarbonat zu einem Hindernis für den Kontakt der Teilohen des thermoplastischen Polymers miteinander, vodurch die Teilohen miteinander nicht zusammenbacken und das Material zerfällt.

Die Verwendung von Kaliumhydrogenkarbonat in dem erfindungs gemäßen Verfahren erfolgt gemeinsam mit der organischen polaren Flüssigkeit.

Die Verwendung wasserlöslicher Füllstoffe in polymeren Mischungen ist für die Herstellung offenporiger Materialien bekannt. Deshalb schien es, daß das Kallumhydrogenkarbonat die Rolle eines konventionellen auswaschbaren Füllstoffes erfüllen wird.

Jedoch erzeugt im Verein mit der organischen polaren Flüssigkeit, die eine hohe Durchwärmungsgeschwindigkeit sowohl des thermoplastischen Polymers als auch des Kaliumhydrogenkarbonats bewirkt, das letztere einen zusätzlichen Effekt. Dieser Effekt tritt in Erscheinung während der Wärmebehandlung des erhaltenen Materials. Während der Wärmebehandlung kommt es zur Zersetzung des Kaliumhydrogenkarbonats zu Kaliumkarbonat unter Entwicklung größerer Mengen von Kohlendioxidgas und Wasserdampf, die einen inerten Gaskissen um das und im Inneren des durch Wärme behandelten Halbzeuges erzeugen, was zusätzlich die Oxydation des Polymers verhindert.

Im Falle der Verwendung von Kaliumhydrogenkarbonat ohne organische polare Flüssigkeit bleibt der bei ihrer gemeinsamen Verwendung erzielte Effekt aus. Die Durchwärmung des thermoplastischen Folymers mit dem Kaliumhydrogenkarbonat geht in diesem Falle mit viel geringerer Geschwindigkeit vor sich und das sich entwickelnde Kohlendioxidgas sowie der sich bildende Wasserdampf sind nicht in der Lage, einen sicheren Gaskissen um das und im Inneren des durch Wärme behandelten Halbzeuges zu erzeugen, weil die Geschwindigkeit der Diffusion der sich in die Atmosphäre aus scheidenden Dümpfe und die Geschwindigkeit der Entwicklung dieser Dämpfe aus dem durch Wärme behandelten Polymer in diesem

Falle nehestehen und ein Kontakt des thermoplastischen Folymers mit der Luft nicht vermieden werden kann. Deshalb ist die Oxydation des Polymers in dem durch Warme behandelten Material unvermeidlich.

Nach der Warmebehandlung des erhaltenen materials wird das Material von den Spuren der organischen poleren Flüssigkeit mit Wasser gewaschen. Ist in dem erhaltenen Material Kaliumhydrogen-karbonat anwesend, wird das Material ebenfalls mit Wasser gewaschen. Der Waschgrad wird nach dem Fehlen von Kaliumhydrogen-karbonat im Waschwasser kontrolliert. Zur Intensivierung der Wäsche verwendet man zweckmäßig siedendes Wasser.

Wie oben hingewiesen, verwendet man die organische polare Flussigkeit in einer Kenge von 5 bis 30 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers. Bevorzugt sind 10 bis 20 Gewichtsteile auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers.

Ls wurde oben ein Intervall der Durchwärmungsgeschwindigkeit bei der Wärmebehandlung der erhaltenen Masse von 20 bis 190°C/min festgelegt. Bevorzugt ist ein Intervall der Durchwärmungsgeschwindigkeit bei der Wärmebehandlung von 30 bis 80°C/min

Als organische polare Flüssigkeiten verwendet man zweckmäsig Dimethylformamid, ein-, zwei-, dreiwertige Alkohole, Ketone und chlorierte Kohlenwasserstoffe, individuell oder in Kombination miteinander genommen.

Wie oben hingewiesen, Verwendet man zwechmäßig das Kalium-

hydrogenkarbonat beim Pressen des pulverförmigen thermoplastischen Polymers in einer Menge von 1 bis 600 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers. Bevorzugt ist eine Menge von 200 bis 400 Gewichtsteilen auf 100 Gewichtsteile des thermoplastischen Polymers.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung von offenporigen polymeren Materialien macht es gegenüber den bekannten Verfahren möglich, offenporige Materialien auf der Basis von thermoplastischen Polymeren mit einem ganzen Komplex neuer bigenschaften für solche Materialien zu erhalten. So kann man nach dem erfindungsgemäßen Verfahren ein offenporiges Material mit einem breiten Porigkeitsbereich von 20 bis 80% erhalten. Es kann auch die notwondige vorgegebene Porengröße erzielt werden.

Das nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltene offenporige Material besitzt eine vollständig offenporige Struktur bei völligem Fehlen von geschlossenen und Sackporen. Darüber hinaus weist das fertige Material eine gerichtete Porenstruktur auf. Diese letzteren Eigenschaften können nach den anderen bestehenden Verfahren zur Herstellung von offenporigen Materialien auf der Basis thermoplastischer Polymere nicht erzielt werden.

Dabei macht es das erfindungsgemäße Verfahren möglich, offen porigo Esterialien mit hohen physikalisch-mechanischen Kennwerten ohne Oxydation und Thermodestruktion des thermoplastischen Polymers zu erhalten.

Das erfindungsgemäße Verfahren macht es gegenüber den bekamten Verfahren nöglich, offenporige Katerialien in einem breiteren Sortiment der Erzeugnisse, beispielsweise in Form von 2 bis 100 mm dicken Platten, Scheiben von 500 mm Durchmesser und mehr, Stäben, Röhren, Tabletten und Granalien, zu erhalten, während nach den bekannten Verfahren die Dicke der erhaltenen Erzeugnisse auf 10 bis 12 mm beschränkt ist.

Dieser Komblex neuer Eigenschaften der herzustellenden offenporigen Materialien macht es möglich, deren Verwendungsgebiete bedeutend zu erweitern.

Die erhaltenen offenporigen Materialien eignen sich für die Filtration verschiedener Gase, nieder- und hochviskoser Flüssigkeiten, darunter auch aggressiver Medien, sowie als geräuschdämpfendes Material, das an dem Auspuff der Druckluftanlagen angeordnet wird.

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltene Materialien wurden unter verschiedensten Bedingungen geprüft, wie

Filtration von Biomasse bei der Herstellung von Vakzinen;

Filtration von Blut und Blutersatzpräparaten;

Filtration von Sirupen bei der Herstellung von Celluloseestern:

Filtration von Lacken und Emails, Polyurethanlösungen für Kunstleder;

Filtration von Magnetlacken bei der Herstellung von Magnetbandern: Filtration von Gelatinelösungen bei der Herstellung von Foto- und Kinofilmen:

Filtration von Entwicklerlösungen in der grafischen Industrie;

Filtration von hochohmigen Entionisationswasser bei der Herstellung von Halbleitern;

Filtration von Dieselkraftstoff:

Filtration verschiedener Lösungsmittel, saurer und alkalischer Lösungen;

als Elemente für Druckluftdämpfer am auspuff von Druckluftanlagen, Druckluftwerkzeugmaschinen, Druckluftpressen, Druckluftwerkzeugen u.ä.m.

Die geprüften Materialien zeigten Betriebssicherheit, die köglichkeit der Filtration bei erhöhten Drücken. So halten beispielsweise zylindrische Polyäthylenfiltrierelemente von 40 mm Durchmesser mit einer Gesamtporigkeit von 70 bis 75% einen Druck bis 15 kp/cm<sup>2</sup> aus.

Die geprüften Materialien zeigten such die köglichkeit oiner mehrfachen Sterilisation und Regenerierung mit Lösungsmitteln, Säuren und Laugen. Zu den Vorteilen dieser offenporigen Materialien sind auch ihre niedrige Kosten gegenüber den ähnlichen nach den bekannten Verfahren erhaltenen Materialien zu rechnen. Dies ist darauf zurückzuführen, des der technologische Prozes des erfindungsgemäßen Verfahrens wirksamer und woniger energieintensiv ist.

20

Das Verfahren ist einfach in seiner technologischen Gestaltung und wird wie folgt durchgeführt:

Das pulverförmige thermoplastische Polymer bringt man in einen Mischer vom Standardtyp ein, wohin gleichzeitig die organische polare Flüssigkeit eingetragen wird. Die genannten Komponenten vermischt man bis zur Erzielung einer homogenen Masse.

Im Falle der Verwendung von Kaliumhydrogenkarbonat wird dieses auch gleichzeitig mit den übrigen Komponenten in den Lischer eingebracht und mit ihnen bis zur Erzielung einer homogenen Masse vermischt.

Die erhaltene homogene Masse bringt man in eine Presform, deren Konfiguration dem herzustellenden Erzeugnis entspricht, ein und prest bei einem Druck von 10 bis 250 kp/cm<sup>2</sup>.

Das gepregte Halbzeug nimmt man aus der Form heraus und unterwirft einer Wärmebehandlung mit einer Erhitzungsgeschwindigkeit von 20 bis 190°C/min. Eine solche Erhitzungsgeschwindigkeit kann man erzielen, beispielsweise mit Hilfe von zur Erhitzung von Dielektrika eingesetzten Hochfrequenzanlagen mit einer Arbeitsfrequenz beispielsweise von 15 bis 20 MHz oder mit Hilfe von Flüssigkeitsbädern bei unmittelbaren Kontakt des durch Wärme zu behandelnden Materials mit dem flüssigen Wärmeträger, der eine über dem Erweichungspunkt des thermoplastischen Polymers liegende Temperatur aufweist.

Erforderlichenfalls bringt man die durch wärme behandelten halbzeuge in siedendes Wasser zum Wasshen von den Spuren der organischen polaren Flüssigkeiten ein. Im Falle der Verwendung von Kaliumhydrogenkarbonat ist eine solche Wäsche notwendig. Der Wäschegrad wird nach dem Vorliegen der auszuwaschenden Stoffe im

Nach dem Waschen unterwirft man das fertige offenporige Laterial der Trocknung, die beispielsweise an der Luft, im Thermosohrank, unter Vakuum usw. durchgeführt werden kann.

Zum besseren Verstehen der vorliegenden Erfindung werden folgende konkrete Beispiele angeführt.

Ecispiel 1. Die kischung für die Herstellung von offenporigem Katerial weist folgende Zusammensetzung auf: Polyäthylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,05 g/10 min 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat

1 Gewichtsteil

Äthylalkohol Äthylenslykol 4 Gewichtsteile 10 Gewichtsteile

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelwischer ein und vermischt während 0,5 Stunden. Die bereitete Eischung preßt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 15 kp/cm² während 3 Kinuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 20 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Zwischenelektrodenraum des Hochfrequenzstromgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 19 MHz, Schwingleistung 1,0 kW) ein. Die Durchwärmung der Tabletten im Generator wird während 5 Kinuten durchgeführt, wo eine Durchwärmungsgeschwindigkeit von 30°C/min er-

# 99

reicht wird. Die Tabletten trägt man heraus und bringt in eine Vanne mit diedendem Wesser ein, wo das Kaliumhydrogenkarbonat ausgewaschen wird. Die Kontrolle der Ausweschung des Kaliumhydrogenkarbonats erfolgt nach den Fhenolphthalein. Dann trocknet man die Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf:
scheinbare Dichte 0,6 g/cm³
Gasdurchlässigkeit 35 cm²/atm s;
Druckfestigkeit (bei einer Verformung von 3%) 60 kp/cm².

Feisnial 2. Die Mischung für die Herstellung von offenpo-

Polyëthylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,05 g/

rigem Material weist folgende Zusammensetzung auf:

Aceton 2 Gewichtsteile

Glycerin 3 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einem 2-Schaufelmischer ein und vermischt während 0,5 Stunden.

Die bereitete Mischung prest man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 15 kp/cm<sup>2</sup> während 3 Minuten zu Tablet ten von 100 mm Durchmesser und 20 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Ewischenelektrodenraum des Hochfrequenzstromgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 18-20 MHz, Schwingleistung 1,0 kW) ein. Die Durchwärmung der Tabletten im Generator wird während 6 bis 7 Minuten durchgeführt, wo eine Durchwärmungsgeschwindigkeit von 25°C/min erreich: wird.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf:

scheinbare Dichte

0,60 g/cm<sup>3</sup>

Gasdurchlässigkeit

30 cm<sup>2</sup>/ atm s;

Druckfestigkeit (bei einer Verformung von 3%) 65 kg/cm2.

Ests del 3. Die kischung für die Herstellung des offenporigen Katerials weist folgende zusammensetzung auf:

Polyathylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,05 s/10 min 100 Gewichtsteile

Dimethylformamid 10 Gewichtsteile

Athylenglykol 10 Gerichtsteile:

Die Componenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und rührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Mischung preßt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 15 kp/cm² während 3 Minuten zu Tabletten rechteckiger Form mit Abmessungen von 320x100x20 mm. Die erhaltenen Tabletten bringt man auf ein kontinuierlich bewegtes Band, welches die Tabletten in den Zwischenelektrodenraum des Hoch frequenzstromgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 MHz, Schwingleistung 40 kW) transportiert, wo man die Wärmebehandlung des Halbzeuges während 5 Minuten durchführt (Durchwärmungsgeschwindigkeit 35°C/min). Dann kühlt man die Tabletten an der Luft ab. Das erhaltene Material weist folgende Konnwerte auf:

scheinbare Dichte 0,272 g/cm<sup>3</sup>;
Gasdurchlässigkeit 30 cm<sup>2</sup>/ atm s;
Uruckfestigkeit 72 kp/cm<sup>2</sup>.

- 24⁄-Գա

<u>Peispiel 4.</u> Die Lischung für die Herstellung von offenporigem Listerial weist folgende Zusammensetzung auf:

Emulsionspolyvinylohlorid (mit Fi kentscher-Konstante Kf=68)

Dimethylformamid

10 Gewichtsteile

Athylenglykol

10 Gswichtsteile.

Die Lischung bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und ruhrt während 0,5 Stunden. Die bereitete Kischung prest man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 15 kp/cm² während 3 Minuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 30 mm Dicks. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Zwischenelektrodenraum des Hodifrequenzstromgenerators (Arbeitsfrequenz 19 MHz, Schwingleistung 1,3 kW) ein, wo man die Warmobehandlung der Halbzeuge während 40 Sekunden durchführt (Durchwärzungsgeschwindigkeit 190°C/min).

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf: scheinbare Dichte 0,9 bis 1,0 g/cm<sup>3</sup>
Gasdurchlässigkeit 5 bis 1 cm<sup>2</sup>/atm s
Druckfestigkeit 130 bis 80 kp/cm<sup>2</sup>
Druckmodul 1100 bis 1800 kp/cm<sup>2</sup>.

Beischel 5. Die Eischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf: Polyathylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,5 g/10 min ...100 Gewichtsteile Kallumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengröße von 60 bis 80 #m 300 Gewichtsteile - 25 25

Athylenglykol 8 Gewichtsteile

Terrachlorkohlenstoff 8 Gewichtstelle.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Lischung pregt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 150 kp/cm² während 3 Minuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 15 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den zwischenelektrodenraum des Honhfrequenzgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 MHz, Schringleistung 40 kW) ein, wo man die Wärmebehandlung der Halbzeuge während 5 Minuten durchführt (Durchwarmungsgeschwindigkeit 35°C/min). Die durch Wärme behandelten Halbzeuge bringt man in eine wenne mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Kallumhydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Boendigung des Waschens wird nach der neutralen Reaktion auf Kallumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt. Dann trocknet man die gorigen Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erheltene Material weist folgende Kennwerte auf:
scheinbare Dichte 0,35 g/cm<sup>2</sup>

Gasdurchlässigkeit 250 cm<sup>2</sup>/atm, s;
Druckfestigkeit (bei einer Verformung von 105) 12 kp/cm<sup>2</sup>;
Biegefestigkeit 26 kp/cm<sup>2</sup>
Druckmodul 210 kp/cm<sup>2</sup>.

Raispiel 6. Die Mischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf: - 24 -26

Polyatnylen hoher Dichre mit einem Schmelzindex von  $^{\circ}$ ,5  $_{6}/10$  min 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengröße 160 /m
300 Gewichtsteile

Äthylenglykol 8 Gewichtsteile

Tetrachlorkohlenstoff 8 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2. Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Eischung prest man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 150 kp/om² während 3 Minuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 15 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Zwischenelektrodenraum des Hochfrequenggenerators (arbeitsfrequenz des Generators 13,5 kHz, Schwingleistung 40 kW) ein, wo man die Wärmebehandlung der Halbzeuge während 5 Kinuten durchführt (Durchwärmengsgeschwindigkeit 35°C/min). Dann bringt man die Tabletten in eine Wamme mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Kaliumhydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Bendigung des Waschens wird nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt. Dann trocknet man die porigen Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Katerial weist folgende Kennwerte auf:
scheinbare Dichte 0,312 g/cm<sup>2</sup>

Gasdurchlässigkeit 300 cm<sup>2</sup>/at, s

Druckfestigkeit (bei einer Verformung von 10,0) 12,8 kp/cm<sup>2</sup>

Biegefestigkeit 22 kp/cm<sup>2</sup>

Druckmodul

86,7 kp/cm<sup>2</sup>.

Peispiel 7. Die Lischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf:

Polyathylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0.02 2/10 min 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengröße 500 /m 300 Gawichtsteile

Äthvlenglykol 15 Gewichtsteile

Tetrachlorkohlenstoff 15 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Mischung pragt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 150 kp/ cm2 während 3 Linuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 15 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Zwischenglektrodenraum des Hochfrequenzgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 MHz, Schwingleistung 40 kW) ein, wo man die Warmebehandlung der Halbzeuge während 5 Minuten durchführt (Durchwarmungsgeschwindigleit 35°C/min). Dann bringt men die Tabletten in eine Wanne mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Kaliumhydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens wird nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt. Dann trocknet man die porigen Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf: 0.272 g/cm3 scheinbare Dichte

Gasdurchlässigkeit 600 cm2/ atm. s

Biegefestigkeit (bei einer Verformung von 10%)

22.6 kp/cm<sup>2</sup> Druckfestigkeit

Druckmodul 164 kp/cm2.

Beispiel 8. Die käschung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf:

Polyathylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,5 g/10 min 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengroße von 160 bis 500 600 Gowichtsteile

Äthvlenglykol 8 Gewichtsteile

Tetralchlorkohlenstoff 8 Gewichtsteile.

Die Komponenten tringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Mischung pregt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 250 kp/ cm 2 wahrend 2 Minuten zu Zylindern von 80 mm Augendurchmesser. 60 mm Innendurchmesser und 90 mm Höhe. Die erhaltenen Zylinder bringt man in den Zwischenelektrodenraum des Hochfrequenzgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 MHz, Schwingleistung 40 kW) ein, wo man die Warmebehandlung der Halbzeuge wahrend 5 Minuten durchführt (Durchwarmungsgeschwindigkeit 40°C/ min). Die durch Warme behandelten Halbzeuge bringt man in eine Wanne mit siedendem Wasser ein, so sie von dem Kaliumhydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens wird nach der neutzalen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbenat im

Waschwasser festgestellt. Dann trocknot man die porigen Lylinder bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Laterial weist folgende Kennwerte auf: scheinbare Dichte 0,2 g/cm<sup>2</sup>

Gasdurchlassigkeit 1200 cm2/ atm. s

Druckfestigkeit (bei einer Verformung von 10%) 3,0 kp/cm<sup>2</sup>.

Reispiel 9. Die Mischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf:

Polyathylen nicdriger Dichte mit einem Schmelzindex von 0,6 g/10 min (Pulver mit einer Teilchengröße 80 bis 300 /m 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengröge von 160 bis 500 µm 300 Gewichtsteile

Athylenglykol 8 Gewichtsteile

Tetrachlorkohlenstoff 8 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelwischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Mischung prest man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 150 kp/cm² während 2 Minuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 10 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Zwischenelektrodenraum des Hochfrequenzgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 MHz, Schwingleistung 40 kW) ein, wo die wärmebehandlung der Tabletten während 3 Minuten durchgeführt wird (Durchwärmungsgeschwindigkeit 50°0/min).

Die durch Warme behandelten Tabletten bringt man in eins

Wanne mit Heigwasser ( $t=70^{\circ}C$ ) ein, wo sie von dem Kalium-hydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens wird nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt. Dann trocknet man die pprigen Tabletten bei einer Temperatur von 50 bis  $60^{\circ}C$ .

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf: scheinbare Dichte 0,25 g/cm<sup>2</sup> Gasdurchlässigkeit 700 cm<sup>2</sup>/atm. s

Beispiel 10. Die Fischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf:

Polypropylen mit einem Schmelzindex von 8 g/10 min (Pulver mit einer Teilchengröße von 80 bis 250  $\mu$  m) 100 Gewichtsteils

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengröße von 80 bis 160 Mm 300 Gewichtsteile

Äthylenglykol

15 Gewichtsteile

Tetrachlorkohlenstoff

15 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Eischung preßt man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 200 kp/cm² während 3 Einuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 10 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den Ewischenelektrodenraum des Hochfrequengstromgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 EHz, Schwingleistung 40 kW) ein, wo die Wärmebehandlung der Tabletten während 8 Einuten durchgeführt wird (Durchwärmungsgeschwindigkeit 25°C/min).

Die durch Wärme behandelten Tabletten bringt man in eine Warne mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Kaliumhydrogen-karbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens wird nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt, Dann trocknet man die porigen Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Katerial weist folgende Kennwerte auf:
scheinbare Dichte 0,25 g/cm<sup>2</sup>

Gasdurchlässigkeit 550 cm<sup>2</sup>/ atm. s.

Baispiel 11. Die Kischung für die Herstellung von offenporigen Material weist folgende Zusammensetzung auf: Acrylnitrilbutadienstyrolcopolymer nit einem Schmelzindex von 20 g/10 min (Pulver mit einer Teilchengröße von 40 bis 160 /mm)

äthylenglykol

15 Gewichtsteile

Tetrachlorkohlenstoff 15 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Eischung prest man auf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 200 kp/om<sup>2</sup> während 3 Kinuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 10 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in den zwischenelektrodenraum des Hochfrequenzstromgenerators (Arbeitsfrequenz des Generators 13,5 kHz, Schwinglisietung 40 kM) ein,

wo die Warmebshandlung der Tabletten während 5 Linuten durchgeführt wird (Durchwarmungsgeschwindigkeit 40°C/min).

Die durch Warme behandelten Tabletten bringt man in eine Wanne mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Kaliumhydrogen-karbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens sird nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser festgestellt. Denn trockmet man die porigen Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf: Scheinbare Dichte 0,29 c/cm<sup>3</sup> Gasdurchlässigkeit 550 cm<sup>2</sup>/atm. s.

<u>Beispiel 12.</u> Die Mischung für die Herstellung von offenporigem Material weist folgende Zusammensetzung auf: Polyäthylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0,05 g/10 min .... 100 Gewichtsteile

Glycerin 4 Gewichtsteile
Aceton 1 Gewichtsteil.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und värührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Eischung prest man suf einer hydraulischen Presse bei einem Druck von 150 kp/cm² während 2 Kinuten zu Tabletten von 100 mm Durchmesser und 2 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in das Glycerinbad des Thermostaten, wo man ihre Wärmebehandlung bei einer Temperatur von 174 bis 176°C während 3 Linuten durchführt (Durchwarmungsgeschwindigkeit \$0°C/min). Die Tabletten nimmt

man aus dem Thermostaten heraus und bringt in eine Wanne mit siedendem Wasser ein, wo sie von dem Glycerin während 10 Minuten gewaschen werden. Dann trocknet man die Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf:

Gesamtporigkeit

38 bis 40%

Porengröße

3 bis 6 /m 31 bis 42 cm<sup>2</sup>/atm.s

Gasdurchlassiskeit

Zurfestirkeit

65 bis 90 kp/cm<sup>2</sup>.

Beistiel 13. Die kischung für die Herstellung von offenporigem haterial weist folgende Lusammensetzung auf:

Polyathylen hoher Dichte mit einem Schmelzindex von 0.05 g/10 min 100 Gewichtsteile

Kaliumhydrogenkarbonat mit einer Teilchengroße von 60 bis 200 Gewichtsteile Glycerin 5 Gewichtsteile.

Die Komponenten bringt man in einen 2-Schaufelmischer ein und verrührt während 0,5 Stunden. Die bereitete Lischung prest man auf einer Tablettenmaschine, die einen Presdruck von 150 kp/cm2 gewährleistet, zu Tabletten von 8 mm Durchmesser und 2 mm Dicke. Die erhaltenen Tabletten bringt man in das Glyzerinbad des Thermostaten ein, wo man die Warmebehandlung bei einer Temperatur von 170 bis 172°C während 2 Minuten durchführt (Durchwarmungsgeschwindigkeit 75°C/min).

Die Tabletten nimmt man aus dem Thermostaten heraus und

- ३४ - ३४

bringt in eine Wanne mit siedendem Wasser ein, wo sie von den Glycerin und dem Kaliumhydrogenkarbonat gewaschen werden. Die Beendigung des Waschens kontrolliert man nach der neutralen Reaktion auf Kaliumhydrogenkarbonat im Waschwasser. Dann trocknet man die Tabletten bei einer Temperatur von 90 bis 100°C.

Das erhaltene Material weist folgende Kennwerte auf: scheinbare Dichte 0,33 bis 0,35 g/cm<sup>3</sup> Gesamtporigkeit 48 bis 50%.